#### 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

WO 93/10089 (51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 C07D 209/14, 215/12, 217/04 A1 C07D 223/16, 403/12, 401/12 C07D 405/12, 409/12 (43) 国際公開日 A61K 31/40, 31/47, 31/55 1993年5月27日 (27.05.1993) PCT/JP92/01456 (81) 指定国 (21)国際出題番号 (22)国際出願日 1992年11月9日(09.11.92) AT(欧州特許), BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許), DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許), (30) 優先権データ GB(欧州特許),GR(欧州特許),HU, IE(欧州特許),

JР

JΡ

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

吉富製菜株式会社

特類平3/325301

特顯平4/257158

(YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.)
(JP/JP)

1991年11月12日(12.11.91)

1992年9月1日(01.09.92)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka, (JP)

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

村上 修(MURAKAMI, Shu)[JP/JP]

友實英雄(TOMOZANE, Hideo)[JP/JP]

都甲圭央(TOGO, Yoshifumi)[JP/JP]

〒871 福岡県築上郡吉宮町大字小祝955番地

吉富製薬株式会社 中央研究所内 Fukuoka, (JP)

森本保人(MORIMOTO, Yasuto)[JP/JP]

〒541 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号

吉富製薬株式会社内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 高宮城勝(TAKAMIYAGI, Masaru)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号

吉富製業株式会社内 Osaka, (JP)

IT(欧州特許), KR, LU(欧州特許), MC(欧州特許),

NL(欧州特許), SE(欧州特許), US.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL AMIDE COMPOUNDS AND MEDICINAL USE THEREOF

(54) 発明の名称 新規アミド化合物およびその医薬用途

#### (57) Abstract

An amide compound represented by general formula (I), a pharmacologically acceptable salt thereof, an optical isomer thereof, and a use thereof as a medicine containing the same as an active ingredient. In formula (I) R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> and R<sup>6</sup> represent each hydrogen, lower alkyl, etc.; R<sup>3</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> and R<sup>9</sup> represent each hydrogen, alkyl, etc.; m represents 1, etc.; and ring A represents a benzene ring, etc. The compound has not only a D<sub>2</sub> receptor blocking action but also affinity for serotonin 1A(5-HT<sub>1A</sub>) receptor and/or serotonin 2(5-HT<sub>2</sub>) receptor, so that it is remarkably efficacious in ameliorating not only the positive symptom of a schizophrenic but also the negative symptom thereof, and is also useful as a remedy for schizophrenia with extremely reduced sideeffects and a remedy for psychosomatic disease, anxiety neurosis and various diseases accompanying the same.

# (57) 要約 一般式(I)

$$R^{8}$$
 $R^{6}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 

[式中、 $R^1$  ,  $R^2$  ,  $R^4$  ,  $R^6$  ,  $R^6$  はそれぞれ、水素、低級アルキルで示される基など、 $R^5$  ,  $R^7$  ,  $R^6$  ,  $R^9$  はそれぞれ、水素、アルキルで示される基など、mは1など、nは1など、また環Aはベンゼン環などを示す。〕

により接される、D<sub>2</sub> 受容体遮断作用のみならず、セロトニン1 A (5-HT<sub>2</sub>) 受容体および(または)セロトニン2 (5-HT<sub>2</sub>) 受容体にも親和性を示すことから、精神分裂病患者の陽性症状の改善だけでなく、陰性症状の改善にも極めて有効であり、また、副作用も極めて弱い抗精神分裂病治療薬または心身症、不安症、それらに伴う諸疾患の治療薬として有用なアミド化合物、その薬理的に許容される塩またはその光学異性体およびそれらを有効成分として含有することを特徴とする医薬用途。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストラリア
BB オーストラリス
BB パルーストラド
BE ペプルード
BF アン・ファ
BG ペプルカン
BR カナンジル
CA カナチンジル
CA カナー カ 共和国
CCF コンスート・ジンス
CI コナー・ジンス
CI コナー・ジーンス
CM カチェィッコ
DE ドディンマンク
FI アース・イン・ジーンと
ES スー・イン

MW マラウダ イ NL オラッダ ー NO フルルーランド PT ボルー・ジドル RO ルルーラがエア RU ローシンド SD スティーシーシー SD スフトゲィーボー SD スフトゲィーボー SN センディーボー TD ナチーク国 UA アウ エススト VN ヴェウンススト **7**...

## 明細書

# 新規アミド化合物およびその医薬用途 「従来技術」

本発明は、精神身体疾患および精神障害を治療するのに有効な新規アミド化合物、その薬理学的に許容される塩、その光学異性体およびその医薬用途に関する

## 「背景技術」

精神分裂病治療については、"ドーパミン仮説"が提唱されるに伴い〔カーラ ソンおよびリンドクイスト、アクタ・ファーマアコロジカ・エト・トキシコロジ 力(Carlason, A, and Lindquist, M., Acta Pharmacol. Toxicol.)第20卷、第 140-144 頁、1963年】、D。-受容体遮断作用を有する抗精神分裂病薬(代表例 としてクロルプロマジン、ハロペリドール、スルピリドなどが挙げられる)が治 療の中心的役割を担ってきた。しかしながら、これらの抗精神病薬は精神分裂病 に対して疾患特異性のある薬物ではなく、急性期に特徴的な幻覚・妄想等を中心 とした陽性症状に対しては有効性を示すが、慢性期に特徴的な感情鈍麻、社会的 引き籠もり等の陰性症状にはほとんど効果を示さないことが指摘されている「ズ ビン、ステインハウエルムおよびデイ等、コンプリヘンシブ・サイカイアトリィ (Zubin, J.H., Steinhauerm S.R., Day, R. et al., Comprehensive Psychiatry ) 第26卷、第217-240 頁、1985年]。また、抗精神病薬による精神分裂病治療の 開始当初及び長期間の服用時にみられる錐体外路症状(急性ジストニア、アカシ ジア、パーキンソン様症候群及び遅発性ジスキネジア等)や内分泌異常(血清プ ロラクチンレベルの上昇)は、治療上忌避しがたい副作用として大きな問題とな っている。このような観点から、陽性症状に加えて陰性症状改善作用が期待され 、錐体外路症状の発生頻度が低く、内分泌系副作用が弱い安全性の高い抗精神病 薬の開発が望まれていた。

一方、心身症等の不安症の治療においては、抗不安薬としてベンゾジアゼピン 系薬剤が広く用いられている。これら薬剤はすぐれた抗不安作用を示すが、一方 では筋弛緩作用、鎮静作用、依存性などの副作用を併せもつことから、日常活動 時において心身症等の不安症の治療に対する使用には慎重を要するなどの問題が

ある。近年、不安に選択的に作用する抗不安薬の開発を意図し、非ベンゾジアゼピン構造の薬剤の開発が進められている。その代表化合物がプスピロンであり、従来のベンゾジアゼピン系薬剤とは異なり、ベンゾジアゼピン受容体とは結合せず、セロトニン1A(5-HT<sub>1A</sub>)受容体への高い親和性を持ち、5-HT<sub>1A</sub>受容体を介して抗不安作用を発揮することが知られている。これらの薬剤は安全性が高く、習慣性がなく、また乱用の可能性がないなどのすぐれた特徴を有し、新しい抗不安薬として期待が持たれている。しかしながら、これら薬剤には作用発現に時間を要することなどの解決すべき問題が残されている。

また、グリッツ(Glitz, D.A.) らは、5-HT」 受容体作働薬のプスピロン等が上記陰性症状の改善に関連があると考えられる抗うつ作用や抗不安作用を示すことをドラッグス(Drugs)、第41巻、第11-18頁、1991年に報告している。また、ヒックス(Hicks, P.B.) は、ハロペリドールと5-HT」 受容体作働薬の8-ヒドロキシー2-(ジーNープロピルアミノ)テトラリン(8-OHーDPAT)、プスピロンまたはイプサピロンとを併用すると錐体外路症状の実験モデルとされているカタレプシーが抑制されることをライフ・サイエンス(Life Science)、第47巻、第1609-1615頁、1990年に報告している。同様に、ワーデンバーグ(Wadenberg, M.L.)らは、ラクロプリドのカタレプシー惹起作用が8-OHーDPATの併用により抑制されることをジャーナル・オブ・ニューラル・トランスミッションージェネラル・セクション(Journal of Neural Transmission-General Section)、第83巻、第43-53頁、1991年に報告している。

さらに、ベルサーニ(Bersani G.)らは、5-HT2 受容体遮断薬のリタンセリンを従来の抗精神病薬療法に併用すると、陰性症状や不安といった感情障害を改善し、錐体外路症状を減弱させたことをカレント・セラピューティクス・リサーチ (Curr. Ther. Res.) 第10巻、第492~499頁、1986年に報告している。

そこで、前述した課題を解決するために、D2 受容体遮断作用のみならず、5 -HT1A受容体および(または)5-HT2 受容体にも親和性を有し、精神分裂 病患者の陽性症状の改善だけでなく、陰性症状の改善にも極めて有効であり、ま €,

た、錐体外路症状等の副作用も極めて弱い抗精神分裂病治療薬の創製が望まれている。

## 「発明の開示」

本発明者らは上記目的を達成するために、D<sub>2</sub> 受容体遮断作用のみならず、5 -HT<sub>1A</sub>受容体および(または)5-HT<sub>2</sub> 受容体にも親和性を有する新規アミド化合物類の探索を行った結果、下記の新規なアミド化合物に上記作用を有する化合物を見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、(1)一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^8 & R^7 \\
R^9 & R^5 \\
\hline
CON - CH_2 & M - R^1 \\
\hline
R^4 & R^3
\end{array}$$

(式中、R¹、R²は同一または異なって、水素、置換基を有していてもよい低級アルキル、アラルキル、保護基を有していてもよい水酸基、置換基を有していてもよい低級アルコキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノ、低級アルキルアミノ、アシルアミノ、シアノ、カルバモイル、低級アルキルカルバモイル、カルボキシル、アルコギシカルボニル、アラルキルオキシカルボニルを; R³は水素、アルキル、シクロアルキルアルキル、アラルキル、アミノ保護基を; R⁴は水素、低級アルキル、アラルキルを; R⁵、R⁵は同一または異なって、水素、低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルケニルオキシ、またはR⁵とR⁵が相互に結合して酸素原子、硫黄原子およびN−R¹⁰(R¹⁰は水素、置換基を有していてもよい低級アルキル、置換基を有していてもよいアラルキルを示す。)から選ばれる複素原子を含んでいてもよい5~7員環を形成する基を示し、当該環は低級アルキル、置換基を有していてもよいフェニルもしくは置換基を有していてもよいアラルキル、置換基を有していてもよいアラルキル、置換基を有していてもよいアラルキル、保護基を有していてもよい水酸基、置換基を有していてもよいアラルキル、保護基を有していてもよい水酸基、置換基を有していてもよい水の基、置換基を有していてもよい低級アルコキル、保護基を有していてもよい水酸基、置換基を有していてもよい水の基、置換基を有していてもよい水の基、置換基を有していてもよい水の基、置換基を有していてもよい水の基と、

$$\begin{array}{c|c}
R^8 & R^7 \\
R^9 & R^5 \\
\hline
CON-CH_2 & R^3
\end{array}$$
(I')

(式中、各記号は前記と同義である。)により表されるアミド化合物、その薬理学的に許容される塩およびその光学異性体に関し、(3)前記(1)および(2)記載のアミド化合物、その薬理学的に許容される塩またはその光学異性体を有効成分として含有することを特徴とする医薬用途に関する。

本発明で特に好ましい化合物としては

- ◎ (3S) -5-メチルチオーN-((2-プロピルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリンー3-イル)メチル) -2, 3-ジヒドロベンゾフランー7-カルボキサミド
- ◎ (3S) -N-((2-ブチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド

- ◎ (3S) 5 x + h 2 y + h + y N ((2 y 1) + 1) + 2, 3. 4 - y + y + 2 - y + 3 - 4 - h + 2

- ◎ N-((2-プチル-7-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド

などがあげられ、また、他の特に好ましい化合物としては

- ベンズアミド
- ② (3S) -N-((2-ベンジル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノ・リン-3-イル) メチル) <math>-2-メトキシ-5-メチルチオベンズアミド
- ◎  $(3R) 5 \cancel{y} + \cancel{y} +$
- ◎ (3S) 5 ベンジルチオ N ((2 ブチル 1, 2, 3, 4 テ F) = F F F F F = F F F = F F  $= \text$

などがあげられる。

すなわち、本発明で好ましい化合物としては上記2群からなる以下の化合物が あげられる。

- ◎ (3S) 5 2 2 2 2 2 3 (3S) 5 2 2 2 2 2 3 (3S) 5 2 2 2 2 2 3 (3S) 5 2 2 2 3 (3S) 2 2 2 3 3 (3S) 2 2 3 3 (3S) 2 3 3 (3S) 3 3 (3S) 3 3 (3S) 3 3 (3S) 3 3 (3S) 3 (3S)
- ◎  $(3S) 5 \cancel{y} + \cancel{y} +$

ì

- ン-3-イル) メチル) -2-メトキシ-5-メチルチオベンズアミド
- ◎ (3S) -N-((2-ブチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-エチルチオー2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド
- ◎  $(3S) 5 x + y + x N ((2 y^2 y^2 1, 2, 3, 4 y^2 + y^2 y^2 y^2 y^2 + y^2 y^2 y^2 + y^2 y^$

- ◎ (3S) -N-((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル) -5-クロロ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド
- ◎ (3S) -N-((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-エチル-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド
- ◎ (3S) -N-((2-ブチル-7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンプフラン-7-カルボキサミド
  - N-((2-ブチル-7-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフランー7-カルボキサミド

- ◎ (3S) N ((2 べンジル 1, 2, 3, 4 テトラヒドロイソキノ y 3 4 7 y 3 4 y 4 y 3 4 y 4
- ◎  $(3R) 5 \cancel{y} + \cancel{y} +$
- ◎ (3S) 5 ベンジルチオ N ((2 ブチル 1, 2, 3, 4 F) + F -

本発明における上記各記号の定義中、ハロゲンとはフッ素、塩素、臭素、ヨウ素を示す。

低級アルキルとは炭素数 1 ~ 6 個の直鎖または分枝鎖状のアルキルであって、 メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、第 3 級ブチル 、ペンチル、イソペンチル、ヘキシルなどを示す。

アルキルとは上記低級アルキルに加えて炭素数 7~15個の直鎖または分枝鎖 状のアルキルであって、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ト リデシル、テトラデシル、ペンタデシルなどを示す。

シクロアルキルアルキルとはシクロアルキル部が炭素数3~7個のシクロアルキル (シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなど) であり、アルキル部が炭素数1~6個の直鎖または分枝鎖状のアルキル (メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、第3級プチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシルなど) を有するシクロアルキルアルキルであって、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル、シクロペンチルエチ

ル、シクロヘキシルエチル、シクロヘキシルプロピル、シクロヘキシルブチルなどを示す。

低級アルコキシとは炭素数 1~6 個の直鎖または分枝鎖状のアルコキシであって、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキシ、第3級プトキシ、、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどを示す。

アラルキルとはアルキル部が炭素数  $1 \sim 6$  個のアルキルを有するアラルキルであってベンジル、2-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルプチル、5-フェニルペンチル、6-フェニルヘキシル、ナフチルメチル、2-ナフチルエチル、3-ナフチルプロピル、4-ナフチルプチルなどを示す。

低級アルキルアミノとはアルキル部が炭素数 1~6個の直鎖または分枝鎖状の アルキルを有する低級アルキルアミノであって、モノまたはジ低級アルキルアミ ノのいずれでもよく、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロ ピルアミノ、ブチルアミノ、イソプチルアミノ、第3級ブチルアミノ、ペンチル アミノ、イソペンチルアミノ、ヘキシルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミ ノ、ジプロピルアミノなどを示す。

アシルとはホルミル、低級アルカノイル、アロイルまたはヘテロアロイルなどを示し、たとえば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、プチリル、バレリル、ピバロイル、ベンゾイル、ナフトイル、フロイル、テノイル、ニコチノイル、イソニコチノイルなどを示す。

アシルアミノとはアシル部がホルミル、低級アルカノイル、アロイルまたはへテロアロイルなどを意味し、低級アルカノイルとは炭素数 2~5個のアルカノイルであって、さらにフェニルによって置換されていてもよく、たとえば、ホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、バレリルアミノ、ピバロイルアミノ、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノ、フロイルアミノ、ナノイルアミノ、ニコチノイルアミノ、イソニコチノイルアミノなどを示し、さらにこれらのフェニル、アロイル、ヘテロアロイルの芳香環上にハロゲン、低級アルキル(前記と同義)、低級アルコキシ(前記と同義)、水酸基、トリフルオロメチル、シアノ、ニトロ、アミノおよびアラルキル(前記と同義)から選ばれる置換基を少なくても1個有していてもよい。

低級アルキルカルバモイルとはアルキル部が炭素数 1~6個の直鎖または分枝 鎖状のアルキルを有する低級アルキルカルバモイルであって、モノまたはジ低級 アルキルアミノのいずれでもよく、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、 プロピルカルバモイル、イソプロピルカルバモイル、プチルカルバモイル、イソ ブチルカルバモイル、第3級プチルカルバモイル、ペンチルカルバモイル、イソ ペンチルカルバモイル、ヘキシルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジエチ ルカルバモイル、ジプロピルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジエチ

低級アルケニルオキシとはアルケニル部が炭素数 2~6 個の直鎖または分枝鎖 状のアルケニルを有するものであって、ビニルオキシ、1ープロペニルオキシ、 アリルオキシ、イソプロペニルオキシ、2ープテニルオキシ、2ーペンテニルオ キシ、3ーヘキセニルオキシなどを示す。

R<sup>5</sup> とR<sup>6</sup> が相互に結合して酸素原子、硫黄原子およびN-R<sup>10</sup>を含んでいてもよい5~7員環を形成する基とはベンゼン環と共に2,3ージヒドロベンゾフラン、2,3ージヒドロー4H-1ーベンゾピラン、2,3ージヒドロー1,4ーベンゾジオキサン、2,3ージヒドロー4H-1,4ーベンゾオキサジン、2,3ージヒドロー4H-3ーオキソー1,4ーベンゾオキサジン、2,3,4,5ーテトラヒドロー1,5ーベンゾオキサゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロー4ーオキソー1,5ーベンゾオキサゼピン、2,3ージヒドロー4H-1,4ーベンゾチアジン、2,3ージヒドロー3ーオキソー4H-1,4ーベンゾチアジン、2,3,4,5ーテトラヒドロー1,5ーベンゾチアゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロー4ーオキソー1,5ーベンゾチアゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロー4ーオキソー1,5ーベンゾチアゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロー4ーオキソー1,5ーベンゾチアゼピン等の縮合環を形成する基が上げられる。また、これらの5~7員環を形成する基は、低級アルキル(前記と同義)、置換基を有していてもよいフェニル、置換基を有していてもよいアラルキル(前記と同義)により置換されていてもよい。

また、上記定義中の置換基を有していてもよい低級アルキル、低級アルコキシ、フェニルまたはアラルキルにおける置換基とは、1~3個のハロゲン、低級アルキル (前記と同義)、低級アルコキシ (前記と同義)、アラルキル (前記と同義)、ニトロ、アミノ、トリフルオロメチルなどがあげられる。

水酸基の保護基としては、たとえば、メトキシメチル、メチルチオメチル、エ

トキシエチル、第3級プトキシカルボニル、ベンジルオキシメチル、ピラニルおよびアセチル、プロピオニル、プチリル、ベンゾイル、フェニルアセチルなどのアシル基などがあげられる。

アミノ保護基としては、たとえば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチ リル、イソプチリル、ピバロイル、バレリルなどの炭素数1~5個のアルカノイ ル:メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプ ロポキシカルボニル、プトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、第3級プ トキシカルボニルなどの炭素数2~5個のアルコキシカルボニル;シクロプロピ ルカルボニル、シクロプチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロへ キシルカルボニル、シクロヘプチルカルボニルなどの炭素数4~8個のシクロア ルキルカルボニル:ベンゾイル、ナフトイルなどのアロイル(ここでアロイルと はハロゲン、低級アルキル(前記と同義)、低級アルコキシ(前記と同義)、ア ラルキル(前記と同義)、トリフルオロメチル、ニトロ、アミノなどの置換基を 有していてもよいものである);ベンジルオキシカルボニル、フェニルエトキシ カルボニル、フェニルプロポキシカルボニル、フェニルブトキシカルボニルなど のフェニルアルコキシカルボニル (ここでフェニルアルコキシカルボニルとはフ ェニル環上にハロゲン、低級アルキル(前記と同義)、低級アルコキシ(前記と 同義)、アラルキル(前記と同義)、トリフルオロメチル、ニトロ、アミノなど の置換基を有していてもよいものである);トリフェニルメチル等が例示される

# 一般式(I)の本発明化合物は、一般式(II)

$$R^{8}$$
 $R^{9}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 

(式中、各記号は前記と同義である。)により表されるカルボン酸(以下、一般式(II)の化合物という)またはその反応性誘導体と一般式(III)

$$\begin{array}{c} R^2 \\ HN-CH_2 \longrightarrow R^1 \\ R^4 \longrightarrow R^3 \end{array}$$
 (III)

(式中、各記号は前記と同義である。)により表されるアミン化合物 (以下、一般式(III) の化合物という)とを反応させることにより製造される。

本方法は本質的には、アミド化に属するものであるから、以下のようなそれ自 体公知のアミド化法、ペプチド合成法等が準用できる。

- (1)一般式(II)の化合物が遊離のカルボン酸である場合、反応はジシクロヘキシルカルボジイミド、四塩化チタン、ハロゲン化リン(三塩化リン、オキシ塩化リン等)、ジエチルクロルホスファイト、ローフェニレンクロルホスファイト、エチルジクロルホスファイト等の縮合剤の存在下に不活性溶媒中、冷却下、室温下あるいは加温下に行われる。なお、一般式(III)の化合物にあらかじめハロゲン化リンを不活性溶媒中で作用させた後、一般式(III)の化合物と縮合させることもできる。例えば、ハロゲン化リンが三塩化リンである場合には、一般式(III)の化合物にあらかじめ約1/2モルの三塩化リンを不活性溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、N、Nージメチルアニリン等の有機塩基の存在下に冷却下または室温下で作用させた後、不活性溶媒中で一般式(II)の化合物と室温下または四温下、好ましくは加熱環流下に反応させる。
- (2)一般式(II)の化合物の反応性誘導体として、酸ハライド(酸クロリド、酸プロミド等)を用いる場合、反応は不活性な溶媒中で、トリエチルアミン、ピリジン、N, N-ジメチルアニリン等の有機塩基の存在下に冷却下または室温下で行われるか、または水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基の存在下に、水中で冷却下あるいは室温下で行われる。
- (3) 一般式(II) の化合物の反応性誘導体として酸アジドを用いる場合、反応は水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリの存在下、水中で冷却下あ

るいは室温下で行われる。

(4) 一般式(II) の化合物の反応性誘導体として、エステル(メチルエステル、エチルエステル、pーニトロフェニルエステル、pークロロフェニルエステル等)を用いる場合、反応は不活性溶媒(一般式(III) の化合物を過剰に用いて溶媒を兼ねさせることもできる。)中、室温下あるいは加温下、好ましくは加熱環流下に反応させる。

- (5)一般式(II)の化合物の反応性誘導体として対称型酸無水物または混合酸無水物(アルキル炭酸混合酸無水物、アルキルリン酸混合酸無水物、アルキル 亜リン酸混合酸無水物、硫酸混合酸無水物等)を用いる場合、反応は不活性溶媒中で、トリエチルアミン、ピリジン、N、N-ジメチルアニリン等の有機塩基の存在下に、冷却下、室温下または加温下で行われる。
- (6) 一般式(II) の化合物の反応性誘導体として、活性アミド(酸イミダゾリド、酸ピロリジド、2, 4-ジメチルピラゾリド等)を用いる場合、反応は不活性溶媒中で、室温下または加温下で行われる。

前記の各縮合反応で使用される不活性溶媒としては、例えばベンゼン、トルエン、キシレン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、ジクロロメタン、ジクロロエタン、ヘキサメチルホスホリックアミド、ジエチレングリコール、ジメチルホルムアミド等あるいはこれらの混合溶媒であるが、反応に用いる化合物の種類により適当に選択される。

また、R®が水素原子である一般式(I)の化合物は一般式(I)中、R®がベンジルオキシカルボニル基、第3級プトキシカルボニル基、トリフェニルメチル基等のアミノ保護基である化合物を常法に従い脱離することにより得ることができる。

さらに、R<sup>®</sup> が水素原子以外を示す一般式(I)の化合物は、R<sup>®</sup> が水素原子である一般式(I)の化合物と一般式

 $R^3$ ' -X

(式中、Xはハロゲン原子、Xタンスルホニルオキシ、トルエンスルホニルオキシ等の脱離可能な基を示し、X はX のうち水素原子以外の基を示す。)に

より表される化合物とを反応させることにより製造できる。反応は不活性溶媒中で、トリエチルアミン、ピリジン、N、Nージメチルアニリン等の有機塩基、あるいは、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナドリウム、水酸化カリウム等の無機塩基の存在下に、冷却下、室温下または加温下で行われる。不活性溶媒としては、例えばベンゼン、トルエン、キシレン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、ジクロロメタン、ジクロロエタン、ヘキサメチルホスホリックアミド、ジエチレングリコール、ジメチルホルムアミド等あるいはこれらの混合溶媒があげられる。

本発明化合物の合成原料である一般式([[[]]) の化合物は以下の方法により容易に製造できる。

すなわち、ケミッシェ・ベリッヒテ (Chemische Berichte) 第44巻、第2034頁、1911年、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (J. Med . Chem.) 第35巻、第1345頁、1992年および同第31巻、第824頁、1988年により得られる一般式 (IV)

$$H0-C0 \xrightarrow{R^2} R^1$$

$$H \longrightarrow R^1$$

$$H \longrightarrow R^1$$

(式中、各記号は前記と同義である。)により表されるカルボン酸化合物を前述のジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chem.) 第31卷、第824頁、1988年に記載のアミド化法によってアミド化し、得られた一

般式 (V) 
$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^2 \\ \mathbb{R}^2 \\ \mathbb{R}^4 \\ \mathbb{R}^4 \end{array}$$
 (V)

(式中、各記号は前記と同義である。)により表される化合物と一般式 R³'-X

(式中、各記号は前記と同義である。)により表される化合物とを反応させることにより一般式 (VI)

$$HN-C0 \xrightarrow{R^2} R^1$$

$$R^4 \xrightarrow{R^3}$$

$$R^3$$
(VI)

(式中、各記号は前記と同義である。)により表される化合物に変換し、さらにこの化合物を、一般にアミド基の還元に用いる適当な還元剤、例えば水素化リチウムアルミニウム、水素化ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウムナトリウム、ボラン、水素化アルミニウム等で還元することにより一般式(III)の化合物を得ることができる。

さらに、一般式 (III)の化合物中、 $R^3$  が水素原子、mが 1 および n が 2 である化合物は、インディアン・ジャーナル・オブ・ケミストリー (Indian J. Chem .) 第17B卷、第72頁、1979年に記載の方法により合成することができる。

本発明化合物は、ラセミ体、ジアステレオ異性体およびそれらに基づく個々の 光学異性体が存在するが、本発明はそれらを包含する。ラセミ混合物は所望によ り、その塩基性を利用して光学活性な酸(例えば、酒石酸、ジベンゾイル酒石酸 、マンデル酸、10-カンファースルホン酸等)を用いて常法により光学分割す ることができる。ジアステレオ異性体は、分別結晶などの常法によりエナンチオ マーに分割することができる。また、あらかじめ調製した光学活性な化合物([[]) 、([[]) あるいは([[V]) を原料として用いることにより、所望する立体配置を有 する目的化合物([]) を立体選択的に合成することもできる。

かくして得られる一般式(I)の化合物は、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩 、硫酸塩、クエン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩等の薬理 学的に許容しうる酸付加塩とすることができる。

また、一般式(I)の化合物がカルボキシル基を有する場合にはその塩として リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、亜鉛 塩、アルミニウム塩などの金属塩、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン 、N-メチルモルホリン、ピリジンなどの有機塩基との塩、リジン、ヒスチジン 、オルニチン、アルギニンなどのアミノ酸との塩、アンモニウム塩などとするこ とができる。さらに、エステルとすることができ、そのエステルとしてはアルキ ルエステル(メチルエステル、エチルエステル、プロピルエステル、イソプロピ ルエステル、ブチルエステル、第3級ブチルエステル、ヘキシルエステル、オク チルエステル、ドデシルエステル、オクタデシルエステルなど)、アラルキルエ ステル (ベンジルエステル、フェネチルエステル、ベンズヒドリルエステル、ト リフェニルメチルエステル、pーニトロベンジルエステル、pーメチルベンジル エステルなど)または生体内で加水分解されうるエステル化合物があげられる。 生体内で加水分解されうるエステル化合物を形成するエステル残基とは、生体内 で容易に分解して遊離のカルボン酸またはその塩としうるものであって、ジメチ ルアミノエチル、ジメチルアミノプロピル、ベンジルメチルアミノエチルなどの アミノアルキルエステル、アセトキシメチル、ピバロイルオキシメチル、1-ア セトキシエチル、1 ーピバロイルオキシエチルなどのアルカノイルオキシアルキ ルエステル、エトキシカルボニルオキシメチル、1-エトキシカルボニルオキシ エチルなどのアルコキシカルボニルオキシアルキルエステル、フタリジル、ジメ トキシフタリジルなどのエステル、カルバモイルメチル、カルバモイルエチル、 N-メチルカルバモイルメチル、N, N-ジメチルカルバモイルメチル、N, N -ジメチルカルバモイルエチル、N, N-ジエチルカルバモイルメチル、N, N **ージエチルカルバモイルエチルなどのカルバモイルアルキルエステル、メトキシ** メチル、メトキシエチルなどのアルコキシアルキルエステルまたは5-メチルー 2-オキソー1, 3-ジオキソレンー4-イルメチルエステルなどをあげること ができる。

さらに、上記カルボキシル基を有する化合物はアミドとすることもでき、その アミドを形成する場合のアミド形成残基としてはアミノ、メチルアミノ、エチル

PCT/JP92/01456

アミノ、プロピルアミノ、ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジ プロピルアミノ、ジブチルアミノなどのモノまたはジアルキルアミノをあげることができる。

次に本発明化合物の作用・効果を試験例により詳細に説明する。

試験例1:ドーパミン2受容体への親和性

特異的ドーパミン2 ( $D_2$ )受容体結合試験をヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー (Eur. J. Pharmacol.)、第46卷、第377頁、1977年に記載の方法に準じて行った。

9~10週令のウイスターラット線条体よりシナプトソーム画分を分離し、120mM塩化ナトリウム、5mM塩化カリウム、2mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10μMパージリン (pargyline)および0.1%アスコルビン酸を含む50mMトリスー塩酸緩衝液 (pH7.1) に懸濁して実験に用いた

試験例2:セロトニン1A受容体への親和性

特異的セロトニン $1A(5-HT_{1A})$  受容体結合試験をジャーナル・オブ・ニューロケミストリー(J. Neurochem.)、第44卷、第1685頁、1985年に記載の方法に準じて行った。

9~10週令のウイスターラット海馬より粗シナプトソーム画分を分離し、1 mM塩化マンガンを含む50mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.4)に懸濁して実験に用いた。次にシナプトソーム懸濁液に数種類の濃度の試験化合物とトリチウム化した8-ヒドロキシー2-ジプロピルアミノテトラリン(8-OH-DPAT:終濃度0.2nM)を加え、37℃で12分間反応させた。反応後、反応

液をワットマン (Whatman) GF/Bグラスフィルターで吸引瀘過し、 $50\,\mathrm{mM}$ トリスー塩酸緩衝液 (pH7. 7) でフィルターを洗った後、フィルターに残った放射能活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異結合を $10^{-6}\,\mathrm{M}$ セロトニン (5-HT) 存在下で決定した。 $50\,\mathrm{M}$ 抑制濃度 ( $IC_{50}$ ) をグラフ的に決定し、阻害定数 (Ki 値) を求めた。結果を表1に示す。

# 試験例3:セロトニン2受容体への親和性

特異的セロトニ  $2(5-HT_2)$ 受容体結合試験をモレキュラー・ファーマコロジー (Mol. Pharmacol.)、第 21 卷、第 301 頁、1981 年に記載の方法に準じて行った。

9~10週令のウイスターラット海馬より粗シナプトソーム画分を分離し、50mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.7)に懸濁して実験に用いた。次に、シナプトソーム懸濁液に数種類の濃度の試験化合物とトリチウム化したケタンセリン(終濃度0.2nM)を加え、37℃で20分間反応させた。反応後、反応液をワットマン(Whatman) GF/Bグラスフィルターで吸引瀘過し、50mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.7)でフィルターで洗った後、フィルターに残った放射能活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異的結合を10<sup>-5</sup>Mミアンセリン(Mianserin)存在下で決定した。50%抑制濃度(IC50)をグラフ的に決定し、阻害定数(Ki値)を求めた。結果を表1に示す。

表[

実施例	受容体結合力 Ki(nM)		
	D <sub>2</sub>	5-HT <sub>1A</sub>	5 - HT <sub>2</sub>
3	4. 8	1. 6	2 5 0
6	> 1 0 0 0	> 1 0 0 0	6. 2
2 1	7. 1	1. 2.	1 4 0
2 2	1. 7	1. 4	99
		1 0	

2 9	1.6	2.4	NT
3 0	5.4	5.6	NT
3 5	3 1	> 1 0 0 0	2. 2
3 7	2. 9	2. 1	NT
3 8	5. 9	2. 4	NT
6 3	7 5	> 1 0 0 0	5.8
9 3	0.71	4. 1	920
1 4 8	1. 4	2 0	2 9
191	7 1	> 1 0 0 0	2. 6

(表中、NTは試験を行っていないことを意味する。)

試験例4:抗アポモルヒネ作用(マウス)

d d系雄性マウスを1群3匹として使用する。試験化合物を投与して60分後に、塩酸アポモルヒネ0.5 mg/kgを皮下投与し、直後から20分間の運動量をバリメックス(米国コロンバス社製)を用いて測定する。各群3回の繰り返しを行い、対照群の運動量を50%低下させる用量を、 $ED_{50}$ 値としてグラフ的に求める。

## 試験例5:カタレプシー惹起作用

雄性ウイスター系ラットを一群10匹とし、カタレプシーはシモン(Simon)らの方法(ジャーナル・オブ・ファマシー・アンド・ファーマコロジー(Journal of Pharmacy and Pharmacology)、第22卷、第546頁、1970年)を一部改変して測定する。高さ7cmの位置に取りつけた直径4mmの鉄棒の上にラットの前足を静かにのせ、その状態を30秒以上維持した場合をカタレプシー陽性と判定する。試験化合物を投与後、経時的に9時間後までカタレプシーを測定する。カタレプシーのピーク時間におけるカタレプシー陽性動物数からED50値をプロビット法により算出する。

## 試験例6:急性毒性

雄性 d d Y マウスを一群 1 0 匹として用い、実施例 2 2 の化合物 3 0 0 m g/k g を腹空内投与したところ、投与後 5 日間まで死亡例は認められなかった。

本発明の化合物は上記の試験例より明らかなように、高いD2受容体に対する 親和性のみならず、5-HT1A受容体および(または)5-HT2 受容体に対し ても高い親和性を有することから、精神分裂病患者の陽性症状の改善だけでなく 、陰性症状の改善にも極めて有用である。また、錐体外路系副作用を知る上での 指標となるラットにおけるカタレプシー惹起作用が非常に弱いことから、錐体外 路症状等の副作用も極めて弱い抗精神病治療薬として有用である。

さらに、これらの特性により、本発明の化合物は、抑鬱症、不安症の治療薬; あるいはジスキネジア、老齢期ないし脳血管傷害時およびアルコール依存症に伴 う興奮、攻撃性等の異常行動、情緒傷害等の治療薬;また、胃、十二指腸潰瘍等 の精神身体疾患、あるいは嘔吐の抑制剤等の医薬;あるいはストレスや感情の緊 張等に由来する下痢および消化器系不定愁訴の治療薬として有用である。

本発明の化合物を医薬として用いる場合、通常、賦形剤、希釈剤、溶解補助剤などと混合して錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、注射剤、点滴用剤などの形態で患者に安全に投与されうる。投与量は患者の症状、体重、年齢などにより変わりうるが、通常成人1日当たり0.01~10mg/kgである。

次に実施例をあげて本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらに限定 されるものではない。

## 参考例1

(3S) -1, 2, 3, 4-Fトラヒドロイソキノリン-3-Dルボン酸アミド40gを500m1のジメチルホルムアミドに溶解し、室温で炭酸ジ第3級ブチルをジメチルホルムアミド100m1に溶解した混合物を滴下した。滴下後、さらに2時間攪拌を続けた後、反応溶液を減圧濃縮した。この残渣に水を加え、200m1の酢酸エチルで2回抽出した。酢酸エチル溶液を食塩水、さらに水で2回ずつ洗い、続いて無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥させた後、減圧濃縮して白色結晶62gを得た。これを酢酸エチルから再結晶して、(3S) -2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-Fトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド56gを得た。融点 $140\sim142$ °C

 $(\alpha)_{D} = -23^{\circ} (c = 1, \forall 9/-\nu)$ 

## 参考例 2

参考例1と同様にして、(3S) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、(3R) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド20gを用いると(3R) -2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド25gが白色結晶として得られた。融点 $140\sim142$ °C

 $(\alpha)_{p} = +23^{\circ} (c=1, 39)$ 

#### 参考例3

(3S) -2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド51.8gをテトラヒドロフラン250mlに溶解し、氷冷した1Mボランーテトラヒドロフランコンプレックス500ml中に滴下した。滴下後、混合溶液を4時間攪拌還流した。氷冷した後、発熱に注意しながら、水酸化ナトリウム24gを水300mlとメタノール300mlに溶解した溶液を少しずつ加えた。この混合物を40℃に加熱し、さらに3時間攪拌した。反応溶液を250ml程度になるまで減圧濃縮した。250mlのエーテルで抽出した後、無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥、減圧濃縮して、(3S)

-3-アミノメチルー2-第3級プトキシカルボニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン46gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 1. 50 (9H, s), 2. 4-3. 2 (6H, m), 4. 9-4. 1 (3H, m), 7. 10 (4H, s)

## 参考例 4

## 参考例5

参考例1と同様にして、(3S)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、(1S)-4ソインドリン-1-カルボン酸アミドを用いて、(1S)-2-第3級ブトキシカルボニルイソインドリン-1-カルボン酸アミドを得る。

# 参考例6

参考例3と同様にして、(3S) -2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、(1S) -2-第3級プトキシカルボニルイソインドリン-1-カルボン酸アミドを用いれ、(1S) -3-アミノメチル-2-第3級プトキシカルボニルイソインドリンを得る。

#### 参考例7

参考例1と同様にして、(3S) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、(2S) -2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1 H-3-ベンゾアゼピン-2-カルボン酸アミドを用いて、(2S) -3-第3級プトキシカルボニル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1 H-3-ベンゾアゼピン-2-カルボン酸アミドを得る。

#### 参考例8

参考例3と同様にして、(3S) - 第3級プトキシカルボニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、(3S) -3-第3級プトキシカルボニルー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H-3-ベングアゼピン-2-カルボン酸アミドを用いて、(2S) -2-アミノメチルー3-第3級プトキシカルボニルー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H-3-ベングアゼピンを得る。

## 参考例 9

- (S) -4-メトキシ-N-メトキシカルボニルフェニルアラニンメチルエステル1gを酢酸 4.5 m 1、硫酸 1.5 m 1 の混合溶液に溶解し、パラホルムアルデヒド 0.1 gを加えて一夜攪拌した。反応溶液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出して抽出液を重炭酸ナトリウム飽和水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥した。酢酸エチル溶液を減圧濃縮し無定形粉末として(3S)-7-メトキシ-2-メトキシカルボニル-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸メチルエステル 0.6 1 gを得た。
- <sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 3. 5 3 (3H, s), 3. 8 2 (6H, s) 参考例10
- (3S) -7-メトキシー2-メトキシカルボニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸メチルエステル7. 6 gを臭化水素飽和酢酸溶液40m1に溶解し、一夜放置した。反応混合物にジイソプロピルエーテル80m1を加えて攪拌した。静置後、上澄みを除き、残渣に5%炭酸カリウム水溶液を加え、アルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥した。酢酸エチル溶液を減圧濃縮し、油状物として(3S) -7-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸メチルエステル5. 0 gを得た。
- <sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 3. 56-4. 15 (3H, m), 3. 72 (6H, s)

### 参考例11

(3S) - 7 - メトキシー1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリン-3 - カルボン酸メチルエステル4. 9gをアンモニア水200m1に加え、一夜攪拌

(3S) -7 - x + + 2 + 2 + 3 + 4 - x +

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 93 (3H, t), 2. 53 (2H, t), 2. 95 (2H, d), 3. 40 (1H, dd), 3. 80 (3H, s) 参考例13

(3S) -2-ブチル-7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド1. 1gをテトラヒドロフラン15mlに溶解し、水素化リチウムアルミニウム0. 32gを加え、50℃で4時間攪拌した。反応液に水1m1、テトラヒドロフラン4mlの混合液を加え、室温で10分間攪拌しさらに、2規定の水酸化ナトリウム水溶液5mlを加えた。反応混合物を静置し上澄みを分取した。残渣をテトラヒドロフランで洗浄し、分取した洗浄液を集めて減圧濃縮した。濃縮残渣にエーテルを加え、少量の水で洗浄する。無水炭酸カリウムで乾燥後、減圧濃縮することにより、油状物として(3S) -3-アミノメチル-2-ブチル-7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン0. 98gを得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 93 (3H, t), 3. 79 (3H, s) 参考例14

参考例 9 と同様にして(S) - 4 - メトキシーN - メトキシカルボニルフェニルアラニンメチルエステルの代わりに、4 - クロローN - メトキシカルボニルフェニルアラニンメチルエステル 5 7 gを用いて、7 - クロロー 2 - メトキシカルボニルー1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリン - 3 - カルボン酸メチルエステル 2 1 gを油状物として得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>8</sub>) 3.56 (3H, s), 3.71 (3H, s) 参考例15

7-クロロー2-メトキシカルボニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸メチルエステル21gを臭化水素飽和酢酸溶液100m1に溶解し、一夜放置した。反応混合物にジイソプロピルエーテル100m1を加え攪拌した。静置後、上澄を除き残渣にさらにジイソプロピルエーテル100m1を加え、上澄を除いた。残渣にさらにジイソプロピルエーテル100m1を加え析出した結晶を濾取することにより白色結晶として7-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸メチルエステル臭化水素酸塩14gを得た。融点326℃(分解)

# 参考例16

参考例 1 1 と同様にして、(3S) -7 - x + x + y

## 参考例17

参考例18

参考例12と同様にして、(3S)-7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、7-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド5. 3 gを用いて、2-プチル-7-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド4. 0 gを白色結晶として得た。融点1 4  $2\sim1$  4 3  $\mathbb C$ 

参考例13と同様にして、(3S)-2-7チルー7-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミドの代わりに、2-プチルー7-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸アミド4. 0 gを用いて、3-アミノメチルー2-プチルー7-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン3. 6 gを油状物として得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 92 (3H, t), 3. 64 (1H, d), 3. 84 (1H, d)

## 実施例1

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 1. 37 (9H, s), 2. 41 (3H, s), 3. 60-5. 00 (7H, m), 3. 87 (3H, s), 6. 70-8. 2 0 (8H, m)

この油状物をジオキサンに溶解し、塩酸ージオキサン溶液で処理することにより生じた白色結晶を濾取して、(3S)-N-((1,2,3,4-F)-F)ロイソキノリン-3-4ル)メチル)-2-4トキシ-5-4チルチオベンズアミド塩酸塩5.8gを白色結晶として得た。融点256~258℃実施例2

実施例 1 と同様にして、(3S) - 3 - 7 ミノメチルー2 - 9 3 級プトキシカルボニルー1, 2, 3, 4 - 7 トラヒドロイソキノリンの代わりに(3R) - 3 - 7 ミノメチルー2 - 9 3 級プトキシカルボニルー1, 2, 3, 4 - 7 トラヒド

ロイソキノリン15.8 gを用い、油状物の(3R) -N-((2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル) <math>-2-メトキシ-5-メチルチオベンズアミド21gを得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 1. 37 (9H, s), 2. 41 (3H, s), 2. 60-5. 00 (7H, m), 3. 87 (3H, s), 6. 70-8. 2 0 (8H, m)

この油状物をジオキサンに溶解し、塩酸-ジオキサン溶液で処理することにより生じた白色結晶を濾取して、(3R)-N-((1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2-メトキシ-5-メチルチオベンズアミド塩酸塩12gを白色結晶として得た。融点256~258℃

(3S) -N-((1, 2, 3, 4- r)- r)- r にない。 x+r にいい。 x+r にはいい。 x+r にはいいい。 x+r にはいいいいい。 x+r にはいいい。 x+r にはいいいいいいい。 x+r にはい

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 70-1. 60 (7H, m), 2. 44 (3H, s), 2. 60-3. 80 (9H, m), 3. 86 (3H, s), 7. 0 0-7. 20 (5H, m), 7. 38 (1H, dd), 7. 62 (1H, d), 8. 28 (1H, br)

対応するフマル酸塩、融点99~102℃

#### 実施例 4

実施例3

実施例 3 において、n-プチルプロミドの代わりにn-ヘキシルプロミド 0. 45m1を用いて、 (3S)-N- ((2-ヘキシル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -2-メトキシ-5-メチルチオベン

ズアミド0.4gを得た。

<sup>1</sup> H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) 0.60-1.60 (11H, m), 2. 45 (3H, s), 2.60-3.80 (9H, m), 3.85 (3H, s), 7.00-7.20 (5H, m), 7.38 (1H, dd), 7.83 (1H, d), 8.28 (1H, br)

## 実施例5

 1 H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)
 0.80-1.30(17H, m), 2.

 45(3H, s), 3.83(3H, s), 7.00-7.20(5H, m),

 7.41(1H, dd), 7.67(1H, d), 8.33(1H, br)

 実施例6

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 2. 45 (3H, s), 3. 20-3. 80 (9H, m), 3. 83 (3H, s), 6. 80-7. 40 (11H, m), 8. 10 (1H, d), 8. 40 (1H, br)

# 実施例7

実施例 3 において、n-プチルプロミドの代わりに 2-フェニルエチルプロミド 0. 43m1を用いて、(3S)-2-メトキシー5-メチルチオーN-((2-(2-フェニルエチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) ベンズアミド 0. 4gを得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 2. 44 (3H, s), 2. 60-3. 80 (11H, m), 3. 82 (3H, s), 7. 00-7. 20 (10H, m), 7. 30 (1H, dd), 7. 60 (1H, d), 8. 28 (1H, br)

## 実施例8

2-メトキシー5-メチルチオ安息香酸 0.52gとトリエチルアミン 0.7 3m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、-15℃に冷却しクロロ炭酸イソプチル 0.34m1を滴下した。同温にて 20分間撹拌後、(3S)-3-アミノメチルー2-エチルー1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン 0.50gを含んだテトラヒドロフラン 4m1溶液を同温で滴下し、同温で 30分間撹拌した。さらに 2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、(3S)-N-((2-エチルー1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2-メトキシー5-メチルチオベンズアミド1.0gが得られた。これを酢酸エチル中で塩酸塩とし、無定型結晶として、(3S)-N-((2-エチルー1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2-メトキシー5-メチルチオベンズアミド塩酸塩 0.2gが得られた。

'H-NMR (D<sub>2</sub> O) 1. 43 (3H, t, J=8Hz), 2. 46 (3 H, s), 3. 03-3. 60 (4H, m), 3. 67-4. 18 (3H, m), 3. 91 (3H, s), 4. 26-4. 59 (2H, m), 6. 96-7. 6 3 (7H, m)

### 実施例9

2-メトキシー5-メチルチオ安息香酸 0.52gとトリエチルアミン 0.7 3m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、-15℃に冷却しクロロ炭酸イソプチル 0.34m1を滴下した。同温にて 20分間撹拌後、(3R)-3-アミノメチル-2-エチル-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン 0.50gを含んだテトラヒドロフラン 4m1溶液を同温で滴下し、同温で 30分間撹拌した。さらに 2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、(3R)-N-((2-エチル-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2-メトキシー5-メチルチオベンズアミド 0.8gが得られ

<sup>1</sup>H-NMR (D<sub>2</sub> O) 1. 43 (3H, t, J=8Hz), 2. 46 (3 H, s), 3. 03-3. 60 (4H, m), 3. 67-4. 18 (3H, m), 3. 91 (3H, s), 4. 26-4. 59 (2H, m), 6. 96-7. 6 3 (7H, m)

## 実施例 1 0

2, 5-9メトキシ安息香酸 0. 72gとトリエチルアミン 0. 73m1をジメチルホルムアミド 7m1 とテトラヒドロフラン 7m1 の混液に加え、-15 ℃に冷却し、クロロ炭酸イソプチル 0. 34m1 を滴下した。同温にて 20 分間撹拌後、 (3S)-3-7ミノメチルー 2-xチルー 1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン 0. 50g を含んだテトラヒドロフラン 4m1 溶液を同温で滴下し、同温で 30 分間撹拌した。さらに 2 時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、エーテルより再結晶して (3S)-N-((2-xチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン -3-4ル)メチル) -2, 5-9メトキシベンズアミド 0. 25gが得られた。融点 85~86℃、  $[\alpha]_{5}=-12°(c=1、ジメチルホルムアミド)。$ 

# 実施例11

5ーメチルスルホニルー2ーメトキシ安息香酸 0. 91gとトリエチルアミン 0. 73m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、-15℃に冷却し、クロロ炭酸イソブチル 0. 34m1を滴下した。同温にて20分間撹拌後、(3S)-3-アミノメチルー2-エチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン 0. 50gを含んだテトラヒドロフラン4m1溶液を同温で滴下し、同温で30分間撹拌した。さらに2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をかラムクロマトグラフィーにより精製

し、酢酸エチルにより再結晶して(3 S)-N-((2-x+)-1, 2, 3, 4-) テトラヒドロイソキノリン-3- イル)メチル)-5- メタンスルホニル-2- メトキシベンズアミド0.5 gが得られた。融点 $126\sim127$   $\mathbb{C}$ 、〔 $\alpha$ 〕-9 (c=1、ジメチルホルムアミド)

# 実施例12

2, 2-ジメチルー5-スルファモイルー2, 3-ジヒドロベンゾフランー7ーカルボン酸0. 7gとトリエチルアミン0. 73m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、-15℃に冷却し、クロロ炭酸イソプチル0. 34m1を滴下した。同温にて20分間撹拌後、(3S)-3ーアミノメチルー2ーエチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリン0. 50gを含んだテトラヒドロフラン4m1溶液を同温で滴下し、同温で30分間撹拌した。さらに2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を力ラムクロマトグラフィーにより精製し、ジイソプロピルエーテルより再結晶し、無定型結晶として、(3S)-N-((2ーエチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリン-3ーイル)メチル)-2, 2ージメチルー5ースルファモイルー2, 3ージヒドロベンゾフラン-7ーカルボキサミド1. 1gが得られた。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>) 1. 22 (3H, t, J=7Hz), 1. 58 (3H, s), 1. 60 (3H, s), 2. 57-2. 98 (3H, m), 3. 12 (2H, s), 3. 22-3. 49 (1H, s), 3. 54-3. 79 (3H, m), 3. 80-4. 20 (2H, m), 4. 95-5. 37 (2H, br), 6. 98-7. 28 (4H, m), 7. 81 (1H, d, J=2), 8. 12-8. 33 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2)

#### 実施例 1 3

2, 2-iジメチル-5-xルファモイル-2, 3-iジヒドロベンゾフラン-7-カルボン酸 0. 7 gとトリエチルアミン 0. 7 3 m 1 をジメチルホルムアミド 7 m 1 とテトラヒドロフラン7 m 1 の混液に加え、-15 % に冷却し、クロロ炭酸イソプチル 0. 3 4 m 1 を滴下した。同温にて 2 0 分間撹拌後、(3 R)-3

ーアミノメチルー2ーエチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリン0. 50gを含んだテトラヒドロフラン4m1溶液を同温で滴下し、同温で30分間 撹拌した。さらに2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、ジイソプロピルエーテルより再結晶し、無定型結晶として、(3R)ーNー((2ーエチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリンー3ーイル)メチル)ー2, 2ージメチルー5ースルファモイルー2, 3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボキサミド0.9gが得られた。

実施例15

実施例16
2、2ージメチルー5ーメチルチオー2、3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボン酸0.7gとトリエチルアミン0.73m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、一15℃に冷却し、クロロ炭酸イソブチル0.34m1を滴下した。同温にて20分間撹拌後、(3S)ー3ーアミノメチルー2ーエチルー1、2、3、4ーテトラヒドロイソキノリン0.50gを含んだテトラヒドロフラン4m1溶液を同温で滴下し、同温で30分間撹拌した。さらに2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出した。炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、油状物として(3S)ーNー((2をカラムクロマトグラフィーにより精製し、油状物として(3S)ーNー((2ーエチルー1、2、3、4ーテトラヒドロイソキノリンー3ーイル)メチル)ー2、2ージメチルー5ーメチルチオー2、3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボキサミド0.6gが得られた。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 1. 20 (3H, t, J=7Hz), 1. 54 (6H, s), 2. 48 (3H, s), 2. 56-2. 92 (3H, m), 3. 02 (2H, s), 3. 07-3. 40 (1H, m), 3. 43-3. 72 (3H, m), 3. 75-4. 12 (2H, m), 6. 91-7. 33 (5H, m)

, 7. 85 (1H, d, J=2Hz), 7. 92-8. 24 (1H, m) 実施例17

2, 2-ジメチル-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボン酸0. 7gとトリエチルアミン0. 73m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、-15℃に冷却し、クロロ炭酸イソブチル0. 34m1を滴下した。同温にて20分間撹拌後、(3R)-3-アミノメチル-2-エチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン0. 50gを含んだテトラヒドロフラン4m1溶液を同温で滴下し、同温で30分間撹拌した。さらに2時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、油状物として(3R)-N-((2-エチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2, 2-ジメチル-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド0. 5gが得られた。

5-クロロ-2-メトキシ-4-メチルアミノ安息香酸 0.57gとトリエチルアミン 0.73m1をジメチルホルムアミド7m1とテトラヒドロフラン7m1の混液に加え、<math>-15  $^{\circ}$   $^{\circ}$  に冷却し、クロロ炭酸イソプチル 0.34  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  した。同温にて 20 分間撹拌後、 (3S)-3-r  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

トラヒドロイソキノリンー 3 ーイル)メチル) -2 ーメトキシー 4 ーメチルアミノベンズアミドが得られた。これを塩酸塩とし、酢酸エチルより結晶化して(3 S) -5 ークロローNー((2 ーエチルー1, 2, 3, 4 ーテトラヒドロイソキノリン -3 ーイル)メチル) -2 ーメトキシー 4 ーメチルアミノベンズアミド塩酸塩 0. 2 gが得られた。融点 1 7 7  $\sim$  1 8 2  $\mathbb{C}$ 

### 実施例19

5-クロロー2-メトキシー4ーメチルアミノ安息香酸 0. 5 7 gとトリエチルアミン 0. 7 3 m 1 をジメチルホルムアミド 7 m 1 とテトラヒドロフラン 7 m 1 の混液に加え、-15℃に冷却し、クロロ炭酸イソブチル 0. 3 4 m 1 を滴下した。同温にて 2 0 分間撹拌後、(3 R)-3-アミノメチルー2-エチルー 1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン 0. 5 0 gを含んだテトラヒドロフラン 4 m 1 溶液を同温で滴下し、同温で 3 0 分間撹拌した。さらに 2 時間撹拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製し、(3 R)-5-クロローN-((2-エチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2-メトキシー4-メチルアミノベンズアミドが得られた。これを塩酸塩とし、酢酸エチルより結晶化して(3 R)-5-クロローN-((2-エチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-2-メトキシー4-メチルアミノベンズアミド塩酸塩 0. 1 4 gが得られた。融点 1 7 7~1 8 2℃。

# 実施例20

5-メチルチオー2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボン酸 6.3gをジメチルホルムアミド63m1、トリエチルアミン8.8m1に溶解し、-20℃に冷却した。クロロ炭酸イソプチル4.1m1を滴下し、一旦0℃まで戻し、再び-20℃に冷却した。さらに、(3S)-3-アミノメチルー2-第3級プトキシカルボニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン9.4gをテトラヒドロフラン94m1に溶解したものを滴下した。ゆっくりと室温に戻し、生じた沈澱を濾去した。濾液を減圧濃縮した後、酢酸エチルに溶解し、炭酸水素ナトリウム水溶液で2回洗った。硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を留去して、14.8gの油状物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン:メタノール=20:1)により精製し、13.3gの油状物を得た。この油状物をジオキサンに溶解し、塩酸で処理した後、エタノールから結晶化して、(3S)-N-((1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-メチルチオー2,3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサ

ミド塩酸塩4.8gを白色結晶として得た。融点237~240℃ 実施例21

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 87 (1H, d), 7. 27 (1H, d), 7. 15-7. 0 (5H, m), 4. 69 (2H, t), 4. 0-2. 5 (11H, m), 2. 47 (3H, s), 1. 6-1. 3 (4H, m), 0. 92 (3H, t)

#### 実施例22

実施例 21 において、n-プチルブロミドに代えてn-プロピルブロミド 0. 13m1を用いることにより、(3S) -5-メチルチオーN-((2-プロピル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキリン-3-イル) メチル) -2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド 0. 16 gを得た。融点 8 8  $\sim$  8 9  $\sim$ 

### 実施例 2 3

実施例 2 1 において、n - ブチルブロミドに代えてn - ペンチルブロミド 0. 1 7 m 1 を用いることにより、(3 S) - 5 - メチルチオ - N - ((2 - ペンチル- 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリン - 3 - イル)メチル) - 2, 3 - ジヒドロベンゾフラン - 7 - カルボキサミド 0. 1 0 g を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 86 (1H, d), 7. 28 (1H, d), 7. 1 (5H, m), 4. 68 (2H, t), 4. 0-2.

5 (11H, m), 2.46 (3H, s), 1.6-0.8 (9H, m) 実施例24

実施例 21 において、n-プチルプロミドに代えて<math>n-ヘキシルプロミド 0. 27m1 を用いることにより、(3S)-N-((2-ヘキシル-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)-5-メチルチオ-2,3ージヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド 0.12g を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8.0 (1H), 7.86 (1H, d), 7. 27 (1H, d), 7.15-7.0 (4H, m), 4.70 (2H, t), 4 .0-2.5 (11H, m), 2.47 (3H, s), 1.6-1.5 (2H, m), 1.4-1.2 (6H, m), 0.86 (3H, t) 実施例25

実施例 21 において、n-プチルプロミドに代えて<math>n-/ニルプロミド 0.2 7m1 を用いることにより、(3S) -5-メチルチオーN-((2-/ニルー 1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -2,3-ジヒドロベンプフラン-7-カルボキサミド 0.42 gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8.0 (1H), 7.87 (1H, d), 7. 22 (1H, d), 7.08 (5H, m), 4.68 (2H, t), 4.0-2 .5 (11H, m), 2.46 (3H, s), 1.6-0.8 (17H, m) 実施例 26

実施例21において、n-プチルプロミドに代えてベンジルプロミド0.17 m1を用いることにより、(3S) <math>-N-((2-ベンジル-1,2,3,4- テトラヒドロイソキノリン-3- イル)メチル)-5- メチルチオ-2,3- ジヒドロベンプフラン-7- カルボキサミド0.3 gを得た。融点 $142\sim143$   $\mathbb C$ 

# 実施例27

実施例 21 において、n-プチルプロミドに代えて2-フェニルエチルプロミド 0.19m1 を用いることにより、(3S)-5-メチルチオーN-((2-(2-)7+2)(2-)7+2)) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -2, 3-ジヒドロベンプフラン-7-カルボキサミド 0.15g

### を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 84 (1H, d), 7. 3-7. 0 (10H, m), 4. 64 (2H, t), 4. 0-2. 8 (11H, m), 2. 46 (3H, s)

### 実施例 28

実施例20において、(3S) -3-アミノメチル-2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリンに代えて、(3R) -3-アミノメチル-2-第3級プトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリンを用いることにより、同様にして(3R) -N-((1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -5-メチルチオ-2, 3 -ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド塩酸塩 4. 0 gを得た。融点 2 3  $6\sim23.9$   $\mathbb C$ 

## 実施例 2 9

実施例16において、2,2ージメチルー5ーメチルチオー2,3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボン酸と(3S)ー3ーアミノメチルー2ーエチルー1,2,3,4ーテトラヒドロイソキノリンを反応させる代わりに5-メチルチオー2,3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボン酸0.5 gと(3S)ー3-アミノメチルー2-プチルー7ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロイソキノリン0.6 gを反応させることにより、油状物として(3S)ーNー((2-プチルー7-メトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロキシイソキノリン-3ーイル)メチル)ー5-メチルチオー2,3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボキサミド0.2 gを得た。

<sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 93 (3H, t), 2. 48 (3H, s), 2. 60 (2H, t), 3. 78 (3H, s), 4. 69 (2H, t), 6. 57 (1H, d), 6. 68 (1H, dd), 6. 99 (1H, d), 7. 25 (1H, d), 7. 85 (1H, d), 7. 98 (1H, br. s)

#### 実施例30

実施例16において、2, 2-ジメチル-5-メチルチオー<math>2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボン酸と(<math>3S) -3-アミノメチル-2-エチル-1

, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリンを反応させる代わりに、5ーメチルチオー2, 3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボン酸0. 5gを3ーアミノメチルー2ーブチルー7ークロロー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリン0. 6gを反応させることにより、油状物としてNー((2ープチルー7ークロロー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリンー3ーイル)メチル)ー5ーメチルチオー2, 3ージヒドロベンゾフランー7ーカルボキサミド0. 2gを得た。 1 HーNMR(CDC13) 0. 93(3H, t), 2. 47(3H, s), 2. 60(2H, t), 3. 70(1H, d), 3. 94(1H, d), 4. 69(2H, t), 6. 90-7. 18(3H, m), 7. 25(1H, d),

7. 83 (1 H, d), 7. 96 (1 H, br. s) 以下、同様にして次の化合物が合成される。

(31) (3R) - N - ((2-ブチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノ リン-3-イル) メチル) - 5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフランー 7-カルボキサミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 87 (1H, d), 7. 27 (1H, d), 7. 15-7. 0 (5H, m), 4. 69 (2H, t), 4. 0-2. 5 (11H, m), 2. 47 (3H, s), 1. 6-1. 3 (4H, m), 0. 92 (3H, t)

(32)  $(3R) -N - ((2-\Lambda+ ) ル - 1, 2, 3, 4- テトラヒドロイソキ ノリン<math>-3- (1)$  メチル) -5- メチルチオ-2, 3- ジヒドロベンゾフラン -7- カルボキサミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 27 (1H, d), 7. 15-7. 0 (4H, m), 4. 70 (2H, t), 4. 0-2. 5 (11H, m), 2. 47 (3H, s), 1. 6-1. 5 (2H, m), 1. 4-1. 2 (6H, m), 0. 86 (3H, t)

(33)  $(3R) - 5 - \cancel{1} + \cancel{1}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 86 (1H, d), 7.

22 (1H, d), 7. 08 (5H, m), 4. 68 (2H, t), 4. 0-2 . 5 (11H, m), 2. 46 (3H, s), 1. 6-0. 8 (17H, m)

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 8. 0 (1H), 7. 84 (1H, d), 7. 3-7. 0 (10H, m), 4. 64 (2H, t), 4. 0-2. 8 (11H, m), 2. 46 (3H, s)

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 5-3. 0 (4H, m), 2. 62 (3H, s), 3. 24 (1H, m), 3. 4-3. 7 (2H, m), 3. 88 (2H, dd), 4. 00 (3H, s), 6. 8-7. 3 (5H, m), 8. 10 (1H, dd), 8. 28 (1H, br. s), 8. 75 (1H, d)

(37) (3S) - N - ((2-77+n-1, 2, 3, 4-7+5)+ (37) +

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 24 (3H, t), 1. 2-1. 7 (4H, m), 2. 4-3. 1 (4H, m), 3. 20 (1H, m), 3. 4-3. 7 (2H, m), 3. 88 (2H, dd), 3. 92 (3H, s), 6. 86 (1H, d), 6. 9-7. 3 (5H, m), 8. 00 (1H, d), 8. 34 (1H, br. s)

(38) (3S) - N - ((2-77710 - 1, 2, 3, 4-7775 - 1, 2) + 1, 2 + 1, 3 + 1, 4 + 1, 2 + 1, 3 + 1, 4 + 1,

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 4-3. 1 (4H, m), 3. 20 (1H, m), 3. 4-3. 7

(2H, m), 3. 88 (2H, dd), 3. 94 (3H, s), 6. 88 (1 H, d), 6. 9-7. 3 (4H, m), 7. 36 (1H, dd), 8. 14 (1H, d), 8. 30 (1H, br. s)

- (39) (3 S) -N-((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -2-メトキシ-5-ニトロベンズアミド、融点117~118℃

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 4-3. 1 (4H, m), 3. 16 (1H, m), 3. 4-3. 7 (4H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 84 (2H, dd), 6. 72 (2H, s), 6. 8-7. 2 (4H, m), 7. 52 (1H, d), 8. 44 (1H, br. s)

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 98 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 14 (3H, s), 3. 92 (3H, s), 6. 91 (1H, d), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 91 (1H, d), 8. 17 (1H, dd), 8. 24 (1H, br. s), 8. 46 (1H, br. s)

1H, br. s)

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 92 (3H, t), 1. 24 (6H, d) , 1. 3-1. 8 (4H, m), 2. 5-2. 9 (4H, m), 2. 9-3. 2 (4H, m), 3. 3-4. 2 (4H, m), 4. 68 (2H, t), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 32 (1H, br. s), 7. 8-8. 1 (2H, m)

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 2-1. 8 (4H, m), 1. 52 (3H, d), 2. 47 (3H, s), 2. 4-2. 9 (11H, m), 5. 03 (1H, m), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 21 (1H, d), 7. 84 (1H, d), 8. 00 (1H, br. s)

(45) (3S, 2R) - N - ((2-7f) + N - 1, 2, 3, 4-f) + F - 1(2F) + (2F) + (2F)

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 2-1. 8 (4H, m), 1. 52 (3H, d), 2. 47 (3H, s), 2. 4-2. 9 (11 H, m), 5. 03 (1H, m), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 21 (1H, d), 7. 84 (1H, d), 8. 00 (1H, br. s)

(46) (3S) -N- ((2-ブチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -4-メチル-6-ニトロ-3, 4-ジヒドロ-2+1, 4-ベンプオキサジン-8-カルボキサミド、融点 135 $^{\circ}$  $^{\circ}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 91 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 4-4. 1 (11H, m), 2. 91 (3H, s), 4. 34 (2H), 6. 65 (1H, d), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 43 (1H, d), 8. 10 (1H, br. s)

(48) (3S) -N - ((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -6-クロロ-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンプオキサジン-8-カルボキサミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 91 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 4-4. 4 (14H, m), 6. 60 (1H, d), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 42 (1H, d), 8. 16 (1H, br. s)

(49) (3S) - N - ((2-プチル-1, 2, 3, 4- テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) - 4-メチル-6-メチルチオー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンプオキサジン-8-カルボキサミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDCI<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 48 (3H, s), 2. 4-4. 1 (11H, m), 2. 90 (3H, m), 4. 34 (2H), 6. 67 (1H, d), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 41 (1H, d), 8. 12 (1H, br. s)

(50) (3S) - N - ((2-7f) - 1, 2, 3, 4-7f) - (2-7f) -

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 4-4. 1 (11H, m), 2. 90 (3H, s), 3. 80 (3H, s), 4. 32 (2H), 6. 33 (1H, d), 6. 9-7. 2 (5H, m), 8. 23 (1H, br. s)

(51) (3R) - N - ((2-7f) - 1, 2, 3, 4-f) + (3R) - (3R) -

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) 0.86 (3H, t), 1.38 (4H, m), 2.44 (3H, s), 2.60-3.80 (9H, m), 3.86 (3H, s), 7.00-7.20 (5H, m), 7.38 (1H, dd), 7.62 (1H, d), 8.28 (1H, br. s)

(52) (3S) -N-((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) <math>-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド

- (56) (3R) N ((2-N+2)N-1, 2, 3, 4-r+3-1)JJJ - 3 - JJJ - 3
- (57) (3R) -2-メトキシ-5-メチルチオ-N-((2-ノニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) ベンズアミド 'H-NMR (DMSO-d。) 0.82(3H, t), 1.00-1.6 0(14H, m), 2.45(3H, s), 2.60-3.80(9H, m), 3.83(3H, s), 7.00-7.20(5H, m), 7.41(1H, dd), 7.67(1H, d), 8.33(1H, br. s)

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 2. 44 (3H, s), 2. 60-3. 80 (11H, m), 3. 82 (3H, s), 7. 00-7. 20 (10H, s), 7. 33 (1H, dd), 7. 60 (1H, d), 8. 28 (1H, br. s)

- (62) (3R) -N ((2-ベンジル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキ ノリン-3-イル) メチル) -5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン <math>-7-カルボキサミド
- (63) (3R) 2 y + + y 5 y + y + y N ((2 (2 フェニル エチル) 1, 2, 3, 4 テトラヒドロイソキノリン 3 イル) メチル) ベンズアミド
- <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) 2. 45 (3H, s), 2. 60-3. 8 0 (9H, m), 3. 83 (3H, s), 6. 80-7. 40 (11H, m), 8. 10 (1H, d), 8. 40 (1H, br. s)
- (65)  $(3R) 5 \cancel{y} + \cancel{y}$
- (66) (3S) -N-((2-エチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) <math>-5-メチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド
- <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 1. 18 (3H, t), 2. 45 (3H, s), 2. 66 (2H, q), 4. 68 (2H, t), 7. 84 (1H, d), 7. 97 (1H, br. s)
- (67) (3R) N ((2-x+y-1, 2, 3, 4-x+y-1)+y-3-4y) (3R) N ((2-x+y-1, 2, 3, 4-x+y-1)+y-1)

7-カルボキサミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 1. 18 (3H, t), 2. 45 (3H, s), 2. 66 (2H, q), 4. 68 (2H, t), 7. 84 (1H, d), 7. 97 (1H, br. s)

- (68) (3R) N ((2-x+y-1), 2, 3, 4-y-1) + (2-x+y-1) + (3R) (2-x+y-1), 2, 3, 4-y-1 + (2-x+y-1) + (3R) +

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 1-1. 7 (4H, m), 2. 4-3. 7 (8H, m), 3. 82 (3H, s), 3. 89 (4H, s) 6. 8-7. 2 (6H, m), 7. 75 (1H, d), 8. 4 (1H, b r, s)

(70) (3R) - N - ((2-774) - 1, 2, 3, 4-775) + (3R) - (3R)

(71) (3S) -N- ((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) -2-メトキシ-5-メタンスルホニルベンズアミド

- (73) (3S) -N-((2-ブチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) <math>-5-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロベンゾフラン-7-カルボキサミド、融点 $105\sim107$ °C
- (74) (3S) N ((2-x+n-1, 2, 3, 4-x+y+1) + y-3-4n) (3S) N ((2-x+n-1, 2, 3, 4-x+y+1) + y-3-x+y+1) (3S) (3S)
- (75)  $(3S) N ((2-7)^2 + N 1, 2, 3, 4-7)^2 + N (2-7)^2 + N (2-$

- <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 2-1. 7 (4H, m), 1. 52 (6H, s), 2. 46 (3H, s), 2. 4-2. 9 (4H, m), 3. 02 (2H, s), 3. 20 (1H, m), 3. 55 (2H, t), 3. 86 (2H, dd), 6. 9-7. 2 (4H, m), 7. 20 (1H, d), 7. 86 (1H, d), 8. 04 (1H, br. s)
- (79) (3S) N ((2-77+N-1, 2, 3, 4-7+7+7+7+7)

PCT/JP92/01456

リン-3-イル)メチル)-5-メチルチオベンズアミド・

WO 93/10089

- (80) (3S) N ((2-x+y-1, 2, 3, 4-x+y-1)+y-3-4y)
- (81) (3S) N ((2-N+2)N-1, 2, 3, 4-F+5)EFDTYFJJJ - 3 - JJJ - 3 - JJJ - 5 - JJ - 5 - JJJ - 5 - JJJ

- 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル)メチル)ベンズアミド
- リン-3-イル) メチル) -5-エチルチオベンズアミド
- (86) (3S) N ((2-x+y-1), 2, 3, 4-y-1) + (3S) N ((2-x+y-1), 2, 3, 4-y-1) + (3S) + (3S) N ((2-x+y-1), 2, 3, 4-y-1) + (3S) +
- (88) (3R) N ((2-x+y-1), 2, 3, 4-y-1) + (3R) -
- (90) (3S) 5 (3) + 7 (2 1) + 7 (3S) 5 (3S) + 7 (3S) + (3S) + 7 (3S) + 7 (3S) + (3S)
- (91) (3R) 5 (3N) + 3 (3N)
- (92) (3R) 5 (3N) + 3 (2 2N 1) + 2 + 3 (3N) + 3 (3N
- (93)  $(3S) N ((2-\Im f n 1, 2, 3, 4-f 1) + 1) 3 4n)$   $(3S) N ((2-\Im f n 1, 2, 3, 4-f 1) + 1) 3 4n)$

7ーカルボキサミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 90 (3H, t), 1. 22 (3H, t) , 1. 3-1. 8 (4H, m), 2. 60 (2H, t), 2. 86 (2H, q) , 3. 0-3. 4 (3H, m), 3. 4-3. 7 (2H, m), 3. 83 (2H, dd), 4. 69 (2H, t), 6. 9-7. 3 (5H, m), 7. 7-8. 1 (2H, m)

- (94) (3S) -N-((2-x+y-1, 2, 3, 4-x+y-1) + 1) -3-4y + 1 -3-4y + 1
- (95) (3R) N ((2-プチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-3-イル) メチル) 5-エチルチオ-2, 3-ジヒドロベンゾフランー7-カルボキサミド
- (96) (3R) N ((2-x+y-1), 2, 3, 4-x+y-1) リン-3-4ル) メチル) -5-x+y+x-2, 3-y+y-1アーカルボキサミド
- (97) (3S) 5 (3) + (3N) 5 (3N) + (3N) + (3N) (3N) + (
- <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) 0. 92 (3H, t), 1. 1-1. 9 (4H, m), 2. 5-2. 9 (4H, m), 3. 0-3. 4 (3H, m), 3. 4-3. 6 (2H, m), 3. 82 (2H, d), 4. 04 (2H, s), 4. 64 (2H, t), 6. 9-7. 3 (5H, m), 7. 24 (5H, s), 7. 9 (1H, br. s), 8. 00 (1H, d)
- (98) (3S) 5 ベンジルチオ-N-((2-x+y-1, 2, 3, 4-x+y-1)) + 5 N-((2-x+y-1, 2, 3, 4-x-y-1)) + 5 N-((2-x+y-1, 2, 3-x-y-1)) + 5
- (99) (3R) 5 (3N) + 7 (2 (3N) 1) + (3N) 3 (3N) + (3N) 2 + (3N) + (3N) (3N) + (3N